

Výroční zpráva za rok 2021



Nestojí za námi žádné významné osobnosti, nedisponujeme ani obrovským majetkem. Cítíme ale potřebu pomáhat, a to zejména těm, kteří si sami pomoci nemůžou. Budeme moc rádi, když se k nám připojíte i Vy. Děkujeme za Váš zájem, i ten je totiž důležitý, protože lidé by neměli být lhotejní...

Poděkování

Nadační fond Algo patří k malým nadačním fondům disponujícím omezenými finančními prostředky. O to více se snaží o maximální využití těchto prostředků za účelem zcela konkrétní pomoci. Přestože Nadační fond Algo vznikl v roce 2012), stihl již za dobu svého působení pomoci řadě potřebných a získat si tolik nutnou důvěru.

Osobně se domnívám, že důvěra dárců, spolupracujících společností, úřadů i samotných klientů je vybudována právě na tom, že Nadační fond Algo je schopen doložit, že každá koruna byla investována s rozmyslem a že všichni naši klienti, kteří nejsou žádnými anonymními příjemci, pomoc opravdu potřebují. Navíc s tím, že opravdu všechny prostředky jdou jen a jen potřebným, protože všichni, kdo pracují pro Nadační fond Algo, tak činí bez nároku na finanční odměnu.

Je nám jasné, že fond naší velikosti nemůže pomoci všem, ale i kdybychom pomohli třeba jen jedinému člověku, má naše činnost smysl.

Děkujeme všem, kdo pomáhají s námi.

Děkujeme, že nejste lhostejní.



Petr Loužecký
Předseda správní rady
Nadační fond Algo

Obsah

1.	O nás	4
2.	Základní údaje.....	4
2.1	Název fondu, IČ, sídlo.....	4
2.2	Zřizovatel.....	4
2.3	Účel zřízení.....	4
2.4	Správní rada	5
2.5	Revizor	5
3.	Nadační projekty v roce 2021	6
4.	Náklady fondu v roce 2021	21
5.	Jak lze Nadační fond podpořit?	21

1. O nás

Nadační fond Algo byl založen 13. dubna 2012.

Fond se zaměřuje zejména na:

- pomoc dětem znevýhodněným svým zdravotním stavem nebo handicapem,
- materiální, sociální a kulturní podporu osobám, které o tyto děti pečují a které nemají finanční prostředky na základní potřeby, zdravotní pomůcky a léky nebo se ocitly v jiné nouzi, popř. pomoc materiální, sociální a kulturní povahy institucím o tyto děti pečujícím
- materiální, sociální a kulturní podporu seniorů, popř. institucím o tyto seniory pečujícím

Cílem fondu je přispět zcela konkrétní pomocí těm, kdo ji opravdu potřebují.

Za každou naši pomocí stojí zcela skutečný lidský příběh.

2. Základní údaje

2.1 Název fondu, IČ, sídlo

Název: Nadační fond Algo
IČ: 242 91 862
Sídlo: Sokolovská 668/136D, Karlín, 186 00 Praha 8
Zapsán: N 900 vedená u Městského soudu v Praze
Web: www.algonadace.cz

2.2 Zřizovatel

Název: Algotech, a.s.
IČ: 247 75 487
Sídlo: Sokolovská 668/136D, Karlín, 186 00 Praha 8

2.3 Účel zřízení

Nadační fond Algo byl zřízen zejména za účelem dosahování obecně prospěšných cílů, kterými jsou zejména:

- materiální, sociální a kulturní podpora jednotlivců znevýhodněných svým zdravotním stavem nebo handicapem a organizacím zajišťujícím podporu pro tyto osoby,
- materiální, sociální a kulturní podpora dětem a jejich rodičům či osobám o tyto děti pečující, které nemají finanční prostředky na základní potřeby, zdravotní pomůcky a léky, nebo se ocitli v jiné nouzi,
- materiální, sociální a kulturní podpora seniorů
- rozvoj vzdělávání a vědy všech sociálních a věkových skupin

2.4 Správní rada

Petr Loužecký, předseda správní rady. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

Ing. David Kazda, člen správní rady. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu

Ing. Kateřina Loužecká, člen správní rady. Pracovala pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

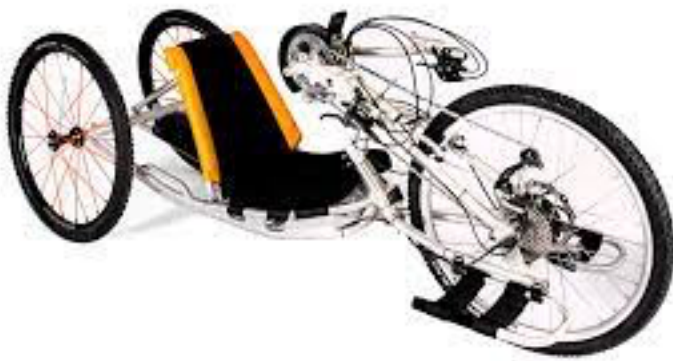
2.5 Revizor

František Zeman, MBA. Pracoval pro Nadační fond Algo bez nároku na finanční odměnu.

3. Nadační projekty v roce 2021

Pavel W.

Pavel od narození trpí dětskou mozkovou obrnou (má postiženy horní i dolní končetiny) a je odkázán na mechanický vozík případně berle. Navzdory postižení se snaží žít plnohodnotný život, studuje teologickou fakultu UK a snaží se nebýt závislý na pomoc druhých. Rád sportuje a cestuje a to by mu usnadnil handbike, který mu byl i doporučen lékařem ke zvyšování hybnosti. Handbike stojí 126 000 Kč, pojišťovna jeho pořízení nehradí.



Nadační fond poskytl příspěvek na nákup handbike ve výši 20 000 Kč.

Michaela L.

Michaele je 25 let, v roce 2019 onemocněla silnou rakovinou vaječníku. Odoperovali jí 13 cm velmi agresivního zhoubného nádoru, poté odebrali vaječníky, dělohu, slepé střevo a 63 uzlin. Pak následovaly chemoterapie. Pobírá invalidní důchod 3 stupně, ze kterého živí 4 letého syna a maminku. Michaela nás požádala o příspěvek na živobytí – na nákup potravin.



Algo nadace přispěla částkou 10 000 Kč.

Matěj a Jakub B.

Maminka dvojčat Matěje a Jakuba se na nás obrátila opakovaně. Chlapci se narodili v roce 2008. Od začátku měli problémy s krmením, později byla oběma dvojčatům diagnostikována dětská mozková obrna. Rodiče s nimi 4x denně cvičí Vojtovu metodu, masáž obličeje před každým jídlem, navštěvují fyzioterapeuta a hippoterapii.



Algo nadace přispěla částkou 2 800 Kč na osobní asistenci.

Matýsek K.

Matýsek se narodil jako první miminko v prosinci 2019, porod proběhl v pořádku a ani v devátém měsíci těhotenství nic nenasvědčovalo tomu, že by něco mohlo být špatně. Při vyšetřeních v porodnici lékaři nemohli najít jednu ledvinu, což se následně potvrdilo i na nefrologii a Matýskovi byla třetí den po narození diagnostikována ageneze pravé ledviny, později navíc s podezřením na hydronefrózu. Dostal dlouhodobě antibiotika, jelikož zánět ledviny by pro něj mohl mít fatální následky.

Uplynuly 4 měsíce a Matýsek se vyvíjel ukázkově. Hezky pásł koníčky, zajímal se o hračky a dění okolo a rozdával úsměvy na všechny strany. Dva dny před Velikonocemi však přišla obrovská rána. Začali jsme u Matýska pozorovat bleskové křeče a skončili hospitalizování na dětské neurologii v ostravské fakultce. Zde mu po vyšetření EEG byla potvrzena epilepsie. Matýsek měl až 15 záchvatů denně, některé série trvaly i půl hodiny. Léky nezabíraly, k jednomu léku se přidal druhý, pak třetí, čtvrtý... Každý den jsem se musela dívat, jak moje dítě trpí a nemohla mu pomoci.

Z usměvavého miminka najednou byla hadrová panenka, která téměř na nic nereagovala. Následovaly série vyšetření a nakonec i genetika. Matýskovi potvrdili nevyléčitelné multisystémové onemocnění ze skupiny neurokutánních syndromů, jež je způsobeno mutací genu TSC2.

Maminka s Matýskem denně cvičí Vojtovu metodu a dochází na rehabilitace. Několikrát ročně jezdí na kontroly (neurologie, nefrologie, onkologie, kardiologie, oční, kožní, zubní, hladiny léků, funkce ledviny, jater, ...).



Matýsek potřebuje příspěvek na rehabilitace i vybavení pokojíčku. Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč do veřejné sbírky vyhlášené rodinou.

Vendula M.

Paní Vendula je hendikepovaná maminka se synem s adhd ve střídavé péči. Kvůli výpovědím z dpp v březnu 2020 kvůli koronaviru je v insolventci. Po odečtení srážky 7 400 Kč z insolvence a zaplacení nájmu s energiemi jí se synem na vše zbývá cca 2 800 Kč. Maminka nás žádá o zakoupení nové pračky, jelikož stará již dosloužila.



Nadační fond přispěl částkou 7 748 Kč zakoupením nové pračky.

Karolína H.

Karolínka se narodila po bezproblémovém těhotenství, v termínu a úplně zdravá. Ve 3 týdnech onemocněla herpetickou encefalitidou (zánět mozku způsobený oparem). Několik měsíců bojovala na JIRPu v nemocnici Praha - Karlov o život. Svůj boj sice vyhrála, ale s dost ošklivými následky. Kájinka je úplný ležáček, je zcela závislá na pomoci druhých. Karolínka má těžkou mentální retardaci, nedokáže sedět bez opory, neudrží hlavičku, neumí hýbat rukama ani nohama, má skoliózu páteře, luxaci obou kyčelních kloubů, těžkou epilepsii, má pleny, také má těžkou podvýživu, protože neumí kousat a špatně polyká a nakrmit ji pusou je velmi složité. Tekutinu nepolkne vůbec, má tedy zavedený PEG (hadička zavedená břišní stěnou přímo do žaludku). PEGem jí dávám i umělou vysocekalorickou výživu. Pusinkou dostává jen mixovanou stravu bez kousků. I v noci ji musí rodiče polohovat. Péče o Karolínku je velmi náročná a vyčerpávající.



Nadační fond přispěl částkou 13 500 Kč na rehabilitační pobyt.

Adam M.

Adámek byl již od narození nemocný. Ale až teď v šesti letech mu lékaři diagnostikovali vzácnou genetickou vadu. Prognóza je děsivá, ale je to velmi silný kluk a velká osobnost. Je to i tím, že od jeho prvního roku jezdí často cvičit a poslední čtyři roky navštěvuje soukromé neurorehabilitační kliniky. Terapie zde je velmi finančně náročná, ale neskutečně účinná. Adámek by měl být ležák, ale perfektně leze po čtyřech a již trénuje nákok.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Nicolas F.

Nikýsek je druhé vytoužené dítě v rodině, jeho bratříček se bohužel narodil po 22 hod porodu mrtvý. Nicolas je silně nedonošený, celý první rok života bojoval o své místo na zemi. Z těžkého příchodu na svět Nikýsek má Dětskou Mozkovou Obrnu, syndrom krátkého střeva, rozštěp páteře, těžkou mentální retardaci, epilepsii. Je na vozíčku, který částečně dokáže sám ovládat, nemluví. Nikýsek potřebuje 24 hod péči. Za pár dní oslaví 10 let. Rodina žádala o příspěvek na koupi nového automobilu, aby mohl Nikýsek dojíždět do školy, na rehabilitace a do lázní.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na pořízení nového automobilu.

Eliška K.

Eliška je krásná 14 letá slečna s neléčitelným genetickým syndromem Cri Du Chat. Eliška má kromě mentální retardace, mikrocefálie, hypotonie aj. i těžkou skoliózu. Jelikož náročná operace páteře s velkými bolestmi během pooperační péče by pro Elišku znamenala velký psychický i fyzický zásah do těla, rozhodla se rodina pro konzervativní řešení. Po konzultacích s fyzioterapeuty má Eliška šanci skoliózu zlepšit intenzivním cvičením. Denní cvičení doma je však nedostačující. Potřebuje péči fyzioterapeutů, kteří s ní budou cvičit denně několik hodin.



Jelikož tyto služby pojišťovna nehradí, přispěli jsme rodině částkou 15 000 Kč na neurorehabilitační pobyt.

Artur Š.

Artur je neverbální – nerozumí lidské řeči, sám téměř nemluví, občas opakuje slova, aniž by chápal jejich význam. Nechápe čas a prostor, neví kolik je hodin, jak dlouhá uběhla doba. Nerozumí pojmu nebezpečí, nemá absolutně pud sebezáchovy. Nedokáže se samostatně zabavit hrou, prohlížením knih, sledováním televize... Několikrát týdně dochází na terapie, které jsou určeny pro osoby s PAS. Prostřednictvím těchto terapií dochází k pomalému zlepšování komunikace mezi Arturem a okolním světem (komunikuje prostřednictvím obrázkových piktogramů). Bohužel to zatím nemá žádný vliv na synovu přetrvávající nespavost. Tyto terapie nejsou financovány ze zdravotního pojištění a jsou velmi finančně nákladné. Maminka je samoživitelka s dalšími dvěma dětmi a sama nemůže nastoupit do zaměstnání, ani začít vykonávat výdělečnou činnost z domova s ohledem na svoje vytížení v péči ohledně Artura, ale i staršího syna Alexandra.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Ema R.

Emička oslaví zanedlouho 4. narozeniny. Porod byl komplikovaný, Emička od první minuty začala bojovat o svůj život. Její tělíčko nedokázalo trávit jídlo, byla sondovaná, dýchání za pomoci NCpapu a s protočenou pravou nožičkou. Před Vánoci 2017 se zjistila diagnóza – kongenitální myotonická dystrofie typu 1. Jedná se o nervosvalové onemocnění, nikoli mentální, a které bohužel není léčitelné.

Od narození cvičí Vojtovu metodu, dechová cvičení a orofaciální stimulaci pusinky. Nesála, problém byl s polykacím reflexem, po každém krmení zvracela, a nepřibírala na váze. Po dlouhém váhání se rodina rozhodla pro rozsáhlou operaci. Operace byla provedena ve FN Motol. Zákrok: plikace bránice, fundoplikace a gastrostomie, což laicky znamená oprava bránice, která tlačila na plíce, manžeta na žaludku proti zvracení a zavedení PEGu pro možnost krmení.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Antonín L.

Toníček se narodil v roce 2019 s těžkou atrofií mozkového trámce (tedy propojení hemisfér), což se projevuje především opožděným psychomotorickým vývojem, jeho prognózy jsou velice nejisté - od neschopnosti chodit a mentální retardace, přes „pouhou“ neschopnosti tělesné neobratnosti a učení atp.

V jednom roce (kdy se pouze plazil a nebyl schopný sedu i přes cvičení Vojtovy metody 4x za den), byl odeslán na magnetickou rezonanci, kde mu diagnostikovali již zmíněnou těžkou atrofií corpus callosum.

Maminka se cíleně zaměřila na rozvoj syna. Zajistila mu ergoterapii, reflexní terapii, později logopedii a nadále poctivě cvičili Vojtovku. Jeho stav se začal velice zlepšovat, ale i přes to nebyl a není schopen samostatné chůze.

Toník se dostal nyní i do Centra Hájek, kde dle maminky slov dělají zázraky. Během prvních pěti dnů zvládl Toníček chodit v chodítku a další den dokonce jen v pásu a je pravděpodobné, že se možná do konce pobytu i rozchodí, což by byl skutečně za zázrak.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Rozálie F.

Rozálka měla hned po narození v roce 2019 zdravotní komplikace - problémy s dýcháním, přijímáním potravy... Následně jí byla diagnostikována myotonická dystrofie I. typu. Pravidelně cvičí Vojtovu metodu, orofaciální stimulaci, jezdí na hippoterapie. Maminka nás požádala o příspěvek na rehabilitaci, kterou nehradí zdravotní pojišťovna.



Nadační fond přispěl částkou 15 000 Kč na rehabilitační pobyt v Centru Hájek.

Vendula M.

Paní Vendula se na nás obrátila opakovaně. Měla velké problémy se zaplacením nájemného, a také nás požádala o dárek pro syna k Vánocům. Paní Vendula je hendikepovaná maminka se synem s ADHD ve střídavé péči. Do těžké životní situace se dostali kvůli koronaviru.



Rádi jsme vypomohli částkou 9 118 Kč.

Věra H.

Paní Věra je matka samoživitelka, která má v péči 3 malé děti – 10 letou Gabrielu, 8 letou Elišku a 5 letého Honzíka. Všechny 3 děti mají ADHD. Dostala se do finančních potíží a neměla na zaplacení školného pro děvčata. Požádala nás o finanční příspěvek na školné a na nákup dárků pro děti k Vánocům.

Nadační fond přispěl částkou 5 250 Kč na školné děvčat a 3 750 Kč na dárky pro děti k Vánocům.

Markéta Z.

Markéta je matka samoživitelka, která vychovává 3letého syna Jakuba. Požádala nás o pomoc s nákupem vánočního dárku pro syna.



Nadační fond zakoupil stavebnici Duplo v hodnotě 888 Kč.

Daniel J.

Daniel je oběť letošního tornáda na Moravě, s rodinou přišel o střechu nad hlavou a všechny osobní věci. Od státu pomoc nedostali a štěstí se k nim otočilo zády. Požádal nás o jakoukoli podporu.



Nadační fond zakoupil dárky k Vánocům v hodnotě 2 662 Kč.

4. Náklady fondu v roce 2021

Jméno	Nadační příspěvek	Výše příspěvku
Pavel Walter	příspěvek na nákup handbike	20 000 Kč
Michaela Linková	příspěvek na živobytí	10 000 Kč
Matěj a Jakub	příspěvek na osobní asistenci	2 800 Kč
Matýsek Kusýn	příspěvek rodině na rehab. pomůcky	15 000 Kč
Vendula Machálková	pračka	7 748 Kč
Karolína Hájková	příspěvek na rehabilitační pobyt	13 500 Kč
Adámek Mihál	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Nicolas Fagulec	příspěvek na nákup nového automobilu	15 000 Kč
Eliška Krouská	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Artur Šindler	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Ema Radová	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Toníček Litoš	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Rozálie Fričová	příspěvek na rehabilitační pobyt	15 000 Kč
Vendula Machálková	nájemné a dárek pro dítě	9 118 Kč
Věra Herleová	školné a dárky k Vánocům	9 000 Kč
Markéta Zekanová	Lego Duplo k Vánocům pro syna	888 Kč
Daniel Janda	dárky pro děti k Vánocům	2 662 Kč
Celkem		195 716 Kč

5. Jak lze Nadační fond podpořit?

Nadační fond Algo je možné podpořit jakýmkoliv způsobem – finančně, konkrétní potřebnou věcí, zapojením se do činnosti nebo do sbírek pořádaných tímto Nadačním fondem.

Pokud chcete přispět finančně, můžete využít bankovní spojení: 4999042/0800
Účet je vedený u České spořitelny.

O využití Vašeho příspěvku budete vždy informováni.

Za jakoukoli pomoc ze srdce děkujeme!

Petr Loužecký, Kateřina Loužecká, David Kazda a František Zeman